

PATENT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant(s)	Suzuki et al.	Examiner:	Unassigned
Serial No.:	Unassigned	Group Art Unit:	Unassigned
Confirmation No:	Unassigned	Docket:	105-64
Filed:	Herewith	Dated:	September 10, 2003
For:	MANUFACTURING METHOD FOR ORAL QUICK-DISSOLVING SEAMLESS CAPSULE		

Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, Virginia 22313-1450

*I hereby certify this correspondence is being deposited
with the United States Postal Service as first class mail,
postpaid in an envelope, addressed to:
Commissioner for Patents, P.O. Box 1450,
Alexandria, Virginia 22313-1450
on September 10, 2003*

Signed: _____

Joyce Peterson

**CLAIM FOR PRIORITY AND TRANSMITTAL
OF CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT**

Sir:

Applicants hereby claim priority under 35 U.S.C. § 119 based on Japanese Application No.
2002-268714 filed September 13, 2002.

The claim of priority to the above-referenced Japan application has also been set forth in the
Combined Declaration and Power of Attorney which was filed with the subject application on
September 10, 2003.

A certified copy of the priority document is submitted herewith.

The Commissioner is hereby authorized to charge any fees or additional fees associated with
this communication to our Deposit Account No. 08-2461. A duplicate copy of this sheet is being
submitted for that purpose.

Respectfully submitted,

James F. Harrington

James F. Harrington
Registration No.: 44,741
Attorney for Applicants

HOFFMANN & BARON, LLP
6900 Jericho Turnpike
Syosset, New York 11791
(516) 822-3550
JFH/jp
178340_1

日 本 国 特 許 庁
JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 2 0 0 2 年 9 月 1 3 日
Date of Application:

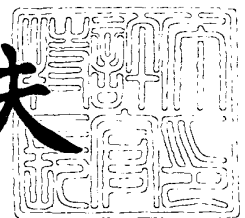
出 願 番 号 特 願 2 0 0 2 - 2 6 8 7 1 4
Application Number:
[ST. 10/C]: [J P 2 0 0 2 - 2 6 8 7 1 4]

出 願 人 フロイント産業株式会社
Applicant(s):

2 0 0 3 年 8 月 5 日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今 井 康 夫



出証番号 出証特 2 0 0 3 - 3 0 6 2 6 8 6



【書類名】 特許願

【整理番号】 J97682A1

【提出日】 平成14年 9月13日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 A61K 9/48

【発明の名称】 口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法

【請求項の数】 2

【発明者】

 【住所又は居所】 静岡県浜松市新都田1丁目2番2号 フロイント産業株式会社 浜松事業所内

 【氏名】 鈴木 克彦

【発明者】

 【住所又は居所】 静岡県浜松市新都田1丁目2番2号 フロイント産業株式会社 浜松事業所内

 【氏名】 池田 雅行

【特許出願人】

 【識別番号】 000112912

 【氏名又は名称】 フロイント産業株式会社

【代理人】

 【識別番号】 100106909

 【弁理士】

 【氏名又は名称】 棚井 澄雄

【代理人】

 【識別番号】 100064908

 【弁理士】

 【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【弁理士】

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100106057

【弁理士】

【氏名又は名称】 柳井 則子

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008707

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0110809

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 皮膜形成剤と可塑剤とを含む皮膜物質で充填物質を被覆してなり、粒径が 1 ～ 1 0 mm、皮膜物質と充填物質との質量比 5 : 9 5 ～ 7 0 : 3 0 の範囲であり、前記可塑剤としてグリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールからなる群から選択される 1 種または 2 種以上を用い、可塑剤の添加量が、水を除く皮膜物質全量に対し 2 0 ～ 7 0 質量%の範囲である口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法であって、以下の各工程：

前記充填物質を含む芯液と、前記皮膜物質を溶解した皮膜液とを調製する工程；

内方ノズルとその内方ノズルを囲む外方ノズルとを有する多重ノズルに、前記芯液を内方ノズルから、前記皮膜液を外方ノズルからそれぞれ吐出させるように供給し、該多重ノズルから多層液流を吐出させて多層液滴を形成する工程；

前記多層液滴を、流路内を流れる硬化用液中に流しながら前記皮膜液を硬化させ、皮膜物質で芯液を被覆してなるシームレスカプセルを形成する工程；

前記シームレスカプセルを含む硬化用液からシームレスカプセルを分離する工程；及び

硬化用液から分離したシームレスカプセルの表面に付着した硬化用液を除去するとともに、表面が乾燥して実質的に相互付着性がないシームレスカプセルを形成する工程；

とを含むことを特徴とする口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法。

【請求項 2】 前記可塑剤がグリセリンである請求項 1 記載の口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0 0 0 1】

【発明の属する技術分野】

本発明は、食品、健康食品、医薬、香料、香辛料等の充填物質をゼラチン、寒天等からなる皮膜物質で被覆してなるシームレスカプセルの製造方法に関し、特

に口腔内で容易に皮膜が破れて充填物質を口腔内に放出可能な口腔内即溶性を有する口腔内即溶シームレスカプセルを製造するのに適した製造方法に関する。

【 0 0 0 2 】

【従来の技術】

従来より、被覆層に継ぎ目のないカプセル、即ちシームレスカプセルを製造する技術において、特に通常の軟カプセルより小さく、マイクロカプセルより大きなカプセルを製造するのに適した技術として、二重ノズル、三重ノズルなどの多重ノズルから多層液流を吐出させて多層液滴を形成させ、この多層液滴の最外層液を硬化用液と接触させて硬化させて皮膜を形成することにより、該皮膜で内層の液を被覆してシームレスカプセルを得る方法およびその製造に好適な製造装置が種々提案されている（例えば、特許文献 1 ～ 1 6 参照）。

【 0 0 0 3 】

【特許文献 1】

特開昭 5 9 - 1 1 8 5 9 号公報

【特許文献 2】

特開昭 6 2 - 1 7 6 5 3 6 号公報

【特許文献 3】

特開昭 6 2 - 1 8 0 7 4 4 号公報

【特許文献 4】

特開平 4 - 3 2 2 7 4 0 号公報

【特許文献 5】

特開平 4 - 3 2 2 7 4 1 号公報

【特許文献 6】

特開平 5 - 2 2 8 3 6 0 号公報

【特許文献 7】

特開平 4 - 3 3 8 2 3 0 号公報

【特許文献 8】

特開平 5 - 2 0 0 2 7 4 号公報

【特許文献 9】

特開平 5-200275 号公報

【特許文献 10】

特開平 5-200276 号公報

【特許文献 11】

特開平 5-138012 号公報

【特許文献 12】

特開平 6-134292 号公報

【特許文献 13】

特開平 6-154587 号公報

【特許文献 14】

特開平 8-10313 号公報

【特許文献 15】

特開平 8-26976 号公報

【特許文献 16】

特開平 9-155183 号公報

【0004】

【発明が解決しようとする課題】

近年、菓子類、機能的食品、嗜好品等の食品分野において、口腔内で簡単に皮膜が破れ、該皮膜により封入されていた食品、医薬、香料等の充填物質が口腔内に放出され、即座に清涼感や口臭防止効果が得られる口腔内即溶性カプセルが開発されつつある。また、この種の口腔内即溶性カプセルは医薬品分野においても、水なしで容易に服薬可能なため、高齢者や小児等、嚥下機能が低下し服薬困難な患者に適した剤形として注目されている。そして前述したシームレスカプセルの製造技術を用い、口腔内即溶性カプセルの製造が試みられている。

しかしながら、口腔内即溶性カプセルの製造において、口腔内で破れ易い皮膜を形成するために、皮膜を薄くしたり又は口内で溶解易くすると、製造中に皮膜が十分に硬化しなかったり、硬化しても膜強度が弱く、硬化液と分離する際などでカプセルが変形したり破壊しやすくなり、製造が困難になる。一方、皮膜に十分な膜強度を持たせると、得られる製品は口腔内で皮膜が破れ難くなり、口腔内

即溶性が十分に得られなくなる。

このように従来技術では、口腔内で容易に破れる口腔内即溶性を有する一方で、製造時に皮膜硬化不良や潰れなどのトラブルを生じ難い製品を製造することは困難であった。

【0005】

本発明は前記事情に鑑みてなされたもので、口腔内で容易に破れる口腔内即溶性を有し、しかも製造時に皮膜硬化不良や潰れなどのトラブルを生じ難い製品を製造し得る口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法の提供を目的とする。

【0006】

【課題を解決するための手段】

前記目的を達成するため、本発明は、皮膜形成剤と可塑剤とを含む皮膜物質で充填物質を被覆してなり、粒径が1～10mm、皮膜物質と充填物質との質量比5：95～70：30の範囲であり、前記可塑剤としてグリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールからなる群から選択される1種または2種以上を用い、可塑剤の添加量が、水を除く皮膜物質全量に対し20～70質量%の範囲である口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法であって、以下の各工程：

前記充填物質を含む芯液と、前記皮膜物質を溶解した皮膜液とを調製する工程；

内方ノズルとその内方ノズルを囲む外方ノズルとを有する多重ノズルに、前記芯液を内方ノズルから、前記皮膜液を外方ノズルからそれぞれ吐出させるように供給し、該多重ノズルから多層液流を吐出させて多層液滴を形成する工程；

前記多層液滴を、流路内を流れる硬化用液中に流しながら前記皮膜液を硬化させ、皮膜物質で芯液を被覆してなるシームレスカプセルを形成する工程；

前記シームレスカプセルを含む硬化用液からシームレスカプセルを分離する工程；及び

硬化用液から分離したシームレスカプセルの表面に付着した硬化用液を除去するとともに、表面が乾燥して実質的に相互付着性がないシームレスカプセルを形成する工程；

とを含むことを特徴とする口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法を提供する。

本発明の口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法において、可塑剤がグリセリンであることが好ましい。

【0007】

【発明の実施の形態】

本発明者らは、口腔内で容易に破れる口腔内即溶性を得るため、各カプセル、例えばハードカプセル、ソフトカプセルおよびシームレスカプセルを種々検討した。ハードカプセルは口腔内で膨潤するだけで崩壊せず、口腔内即溶性は得られない。またソフトカプセルは製法上、皮膜物質が全質量中30質量%以上でなければならない。さらに、シームレスカプセルにおいては、ゼラチン単独では溶解性は鈍化する。但し、カプセルの皮膜物質質量比は、シームレスカプセルが最も少なくても済み、シームレスカプセルが口腔内即溶カプセルとして最適であることは言うまでもない。また、一般的には皮膜物質のゼラチンに可塑剤を添加して用いるが、口腔内即溶カプセルに用いる可塑剤としては水溶性の可塑剤が好適であった。これらの検討結果から本発明者らは、皮膜形成剤と可塑剤とを含む皮膜物質で充填物質を被覆してなり、粒径が1～10mm、皮膜物質と充填物質との質量比5：95～70：30の範囲であり、前記可塑剤としてグリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールからなる群から選択される1種または2種以上を用い、可塑剤の添加量が、水を除く皮膜物質全量に対し20～70質量%の範囲であるシームレスカプセルが口腔内即溶性カプセルとして特に優れていることを知見した。さらに本発明者らは、製造時に皮膜硬化不良や潰れなどのトラブルを生じ難い製品を製造し得る口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法を確立し、本発明を完成させた。

【0008】

本発明のシームレスカプセルの製造方法は、

＜工程A＞ 充填物質を含む芯液と、皮膜物質を溶解した皮膜液とを調製する工程；

＜工程B＞ 内方ノズルとその内方ノズルを囲む外方ノズルとを有する多重ノ

ズルに、前記芯液を内方ノズルから、前記皮膜液を外方ノズルからそれぞれ吐出させるように供給し、該多重ノズルから多層液流を吐出させて多層液滴を形成する工程；

＜工程C＞ 前記多層液滴を、流路内を流れる硬化用液中に流しながら前記皮膜液を硬化させ、皮膜物質で芯液を被覆してなるシームレスカプセルを形成する工程；

＜工程D＞ 前記シームレスカプセルを含む硬化用液からシームレスカプセルを分離する工程；及び

＜工程E＞ 硬化用液から分離したシームレスカプセルの表面に付着した硬化用液を除去するとともに、表面が乾燥して実質的に相互付着性がないシームレスカプセルを形成する工程；

とを備え、工程A～Eを順に行うことによって、ゼラチンなどの皮膜形成剤とグリセリンなどの可塑剤とを含む皮膜物質で充填物質を被覆してなり、粒径が1～10mm、皮膜物質と充填物質との質量比5：95～70：30の範囲であるシームレスカプセルを製造する。以下、各工程を詳細に説明する。

【0009】

＜工程A＞

本発明において、充填物質は、工程Bの多重ノズルから芯液として吐出させる際に液状であればよく、多層液滴の形成後は該芯液が液体のままだでもよいし、あるいはシームレスカプセル形成後にゲル状あるいは固体となってもよい。この充填物質には、食品、健康食品、香料、香辛料、医薬、芳香剤などのシームレスカプセルの用途に応じて選択された主成分（医薬の場合は有効成分）の他、食品製造上または薬学上許容される各種の添加物、例えば食用油などの溶媒、甘味料、酸味料、香料、色素、増粘剤（ゲル化剤）、安定化剤、乳化剤などを含めることができる。充填物質を液状として調製する場合、前記主成分を溶媒に溶解させた透明な溶液、懸濁液、乳液（クリーム）の形態とすることができる。液状の充填物質、すなわち芯液を調製する方法は、食品製造分野または医薬品製造分野で公知の方法を用いることができる。例えば透明液状の芯液を調製するには、前記主成分、添加物を秤量し、食用油等の溶媒と混合し、必要に応じて加温、攪拌して

均一な溶液とする方法が用いられる。また乳液状の芯液を調製するには、乳化剤を含む水性成分と油性成分とをホモジナイザーを用いて乳化し、油中水型エマルジョンを製造する従来公知の方法を用いることができる。例えば、高甘味度甘味料即ちアスパルテーム、スクラロースなどのエタノールへの分散・溶解可能な物質に関しては、直接油への分散では粒子径が大きくなりカプセル成形性が不安定になるため、先ずエタノールにホモジナイザーを用いてこれらを分散・溶解させ、これを油に溶解させる方法を用いることもできる。

【0010】

本発明において、皮膜物質は、ゼラチン、寒天などの食品製造上または薬学上許容される1種または複数の皮膜形成剤と、硬化後の皮膜が口腔内で容易に破れるように膜を柔らかくし、口腔内における膜強度を低下させるための可塑剤を含んでいる。可塑剤としてはグリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールからなる群から選択される1種または2種以上が用いられ、好適な可塑剤としてはグリセリンが挙げられる。この可塑剤の添加量は、皮膜物質全量（皮膜液の水以外の成分の合計量）に対し、20～70質量%、好ましくは30～65質量%、より好ましくは40～60質量%とされる。グリセリンを可塑剤として前記範囲内で皮膜物質に配合することによって、硬化後の皮膜が柔軟となり、かつ口腔内で溶けやすくなる。

【0011】

また皮膜物質に、前記可塑剤とともに、皮膜物質の硬化後の硬度を高める物質、例えばソルビトールを加え、皮膜の硬度を調製してもよい。さらに増粘多糖類、ゲル化剤、蛋白分解物等を添加することによって、皮膜の経時安定性を向上させることができる。皮膜物質は色素で任意の色調に着色することができ、また香料、甘味料、酸味料等を加えることもできる。これらのソルビトール、増粘多糖類、ゲル化剤、蛋白分解物等は通常、皮膜物質全量に対し10質量%以下、好ましくは5質量%以下の量で添加される。

【0012】

少なくとも皮膜形成剤と可塑剤とを含む皮膜物質は、適量の水を加えて加温溶解して皮膜液を調製する。皮膜液中の皮膜物質の配合量（即ち水以外の成分の合

計量)は、皮膜液全量に対し10～50質量%、好ましくは20～40質量%程度とされる。また皮膜形成物質の配合量は、ゼラチンの場合には皮膜液全量に対し15～35質量%、好ましくは20～30質量%程度である。

【0013】

皮膜形成剤に水を加えて加温溶解する方法は限定されず、例えば皮膜形成剤に水を加え膨潤させてから加温溶解する方法、皮膜形成剤を温水に投入して攪拌溶解する方法を用いることができる。この温水攪拌溶解方法であれば、短時間に調液ができる。加温温度は、使用する皮膜形成剤の種類に応じて設定され、例えばゼラチンの場合には45～90℃程度、好ましくは45～55℃程度に設定し得る。また気泡の含まれていない皮膜液を調製するために、減圧加温タンク内に皮膜物質と水とを投入し、減圧雰囲気下で加温攪拌し、脱気しながら皮膜液を調製することが望ましい。

【0014】

前記のように各々調製した芯液と皮膜液は、別個の貯液タンク等の適当な容器内に保管される。皮膜液は冷却してゲル化しないように保温しておく必要がある。皮膜液の保温温度は、使用する皮膜形成剤の種類に応じて設定され、例えばゼラチンの場合には45～90℃、好ましくは45～55℃程度とする。芯液と皮膜液との調製量は、完成したシームレスカプセルにおいて、皮膜物質と充填物質との質量比が5：95～70：30の範囲のいずれかで設定した質量比に合わせて調製し、準備するのが好ましい。

【0015】

<工程B～工程D>

工程B～Dは従来公知のシームレスカプセル製造装置を用いて連続して実行することができる。図1は、本発明のシームレスカプセルの製造方法の工程B～Dを連続的に実行するのに好適な製造装置を例示する概略構成図である。

【0016】

図1の液中ノズル式シームレスカプセル製造装置において、シームレスカプセルを形成するための芯液(内層液)1は、芯液用タンク2の中に貯留され、またこの芯液1を被覆する皮膜液(外層液)3は、被覆液用タンク4の中に貯留され

ている。

【0017】

芯液 1 は、ポンプ 5 により芯液用タンク 2 から管路 6 を経て多重ノズル 7 に圧送される一方、皮膜液 3 は、ポンプ 8 により被覆液用タンク 4 から管路 9 を経て前記多重ノズル 7 に圧送される。

【0018】

前記多重ノズル 7 は、流路管 11 の入口部すなわち硬化用液 10 の流入部 11 A の中に挿入され、芯液 1 と皮膜液 3 とを流路管 11 内の硬化用液 10 の中に吐出して多層液滴を生成するよう構成されている。

【0019】

硬化用液 10 は、生成された多層液滴を冷却硬化させ、シームレスカプセル S C を形成する。硬化用液としては、皮膜液を冷却して硬化させる場合には、食用油、例えば中鎖脂肪酸トリグリセリド (MCT)、この MCT にレシチンなどの界面活性剤を加え多層液滴の付着防止性を改善した硬化用液等が用いられる。硬化用液の温度は 0℃～室温程度に設定される。

【0020】

本装置において流路管 11 は曲折形状の筒体として形成され、略 J 字形の流入部 11 A と、嵌合部 11 C で該流入部 11 A に互いに摺動かつ密封可能に入れ子式に嵌合された逆 J 字形の流出部 11 B とにより構成されている。したがって、後述のように、流路管 11 は嵌合部 11 C において流入部 11 A と流出部 11 B とが互いに上下方向に相対移動でき、特に本装置では流出部 11 B の方が上下動するよう構成されている。

【0021】

また、前記流路管 11 の流出部 11 B の出口端の下方には、略漏斗形状の分離器 12 が配設されている。この分離器 12 は流路管 11 から一緒に流出したシームレスカプセル S C と硬化用液 10 とを互いに分離するもので、その内部には、シームレスカプセル S C は通過させず、かつ硬化用液 10 のみを通過させるメッシュ 13 が張設されている。

【0022】

分離器 12 は流路管 11 の流出部 11 B と一緒に駆動源 14、たとえばエアシリンダや油圧シリンダの如き流体圧シリンダ、あるいはモータなどで上下動されるようになっている。すなわち、流路管 11 の流出部 11 B の一部は連結棒 11 D に結合される一方、分離器 12 は連結棒 12 A に結合され、しかもこれらの連結棒 11 D と 12 A とは連結部材 15 で互いに結合され、この連結部材 15 は駆動源 14 の一部、たとえばエアシリンダのピストンロッドに結合されている。

【0023】

したがって、駆動源 14 を駆動させ、たとえばエアシリンダのピストンロッドを上下方向に往復移動させると、流路管 11 の流出部 11 B と分離器 12 とは、連結部材 15 および各連結棒 11 D、12 A を介して一緒に等距離だけ上下動する。

【0024】

これにより、流路管 11 の流入部 11 A の液面と流出部 11 B の液面との高さの差 Δh は可変調節され、流路管 11 内における硬化用液 10 の流速が可変調節される。

【0025】

しかも、流路管 11 の流出部 11 B と分離器 12 が一緒に上下動することにより、流出部 11 B における硬化用液 10 の液面と分離器 12（特にそのメッシュ 13）との間の高さの差が一定に保たれる。

【0026】

分離器 12 でシームレスカプセル SC から分離された硬化用液 10 は、下方の分離タンク 16 の中に回収される。

【0027】

前記分離器 12 の下端の小径部は分離タンク 16 の上端の筒状部と互いに嵌合され、該分離器 12 が上下動しても分離タンク 16 から外れないよう構成されている。

【0028】

分離タンク 16 内の硬化用液 10 はポンプ 19 により管路 20 を経て冷却タンク 21 に圧送される。冷却タンク 21 内での硬化用液 10 は冷却器 22 で所定の

温度に冷却された後、ポンプ 23 により管路 24 を経て流路管 11 の中に戻される。

【0029】

このシームレスカプセル製造装置は液中ノズル式の構造であるので、多重ノズル 7 は、硬化用液 10 を供給するための流路を形成する流路管 11 の入口部に挿入され、液中に芯液 1 と皮膜液 3 とを吐出し、後者が前者の全周囲を被覆するように構成されている。

【0030】

したがって、本実施例では、多重ノズル 7 から吐出された芯液 1 と皮膜液 3 とが流路管 11 内の硬化用液 10 の中において多層液滴として形成され（工程 B）、流路管 11 の中を流れるにつれて硬化用液 10 の働きで冷却硬化され、シームレスカプセル SC として形成される（工程 C）。そして、このようにして形成されたシームレスカプセル SC は、流路管 11 の流出部 11B の出口端から分離器 12 のメッシュ 13 の上に硬化用液 10 と共に流下し、該メッシュ 13 で硬化用液 10 から分離され（工程 D）、かつ該硬化用液 10 はメッシュ 13 を通過して分離タンク 16 の中に回収される。一方、メッシュ 13 の上に捕集されたシームレスカプセル SC は後で適当な量に達した時にバッチ式に、図示しない製品回収容器の中に回収される。

【0031】

本装置においては、流路管 11 の流入部 11A と流出部 11B との液面高さの差 Δh を調節する場合、流路管 11 の流出部 11B が駆動源 14 で流入部 11A に対して上下動可能であるので、流路管 11 内における硬化用液 10 の流速は前記液面高さの差 Δh を下降位置と上昇位置との間で任意に変化させることにより、任意に最適位置に調節できる。

【0032】

また、本装置では、流路管 11 の流出部 11B と分離器 12 とが一緒に等距離だけ上下動されるので、流出部 11B の硬化用液 10 の液面と分離器 12 との高さの差が一定に保たれる。したがって、本実施例におけるシームレスカプセル SC は常に所望の球形状となり、しかもシームレスカプセル SC の破壊や飛散を生

じることとも防止できる。本発明にあっては、シームレスカプセルSCの粒径を1～10mmとする。この範囲の粒径のシームレスカプセルSCは、製造が容易であり、また使用者がカプセルを取り扱いやすく、口に含むのに適した大きさである。

【0033】

特に、本装置では、流路管11の流出部11Bと分離器12とは、連結棒11D、12Aと連結部材15とで互いに構造的に結合された一体構造とされ、その一体構造のまま流体圧シリンダの如き駆動源14で上下移動されるので、流出部11Bと分離器12とは常に確実に等距離だけ上下移動され、その構造も簡単かつ安価である。

【0034】

工程Bにおいて、多重ノズルは二重ノズルの他に三重ノズルなどでもよく、その多層液滴の生成のために必要な振動方式もノズル加振方式の他に、リング加振方式やチューブ加振方式などの様々なものを利用できる。勿論、多重ノズルの代わりに、1層のみの液滴を噴出する単ノズルであってもよい。

【0035】

工程Bにおいて、多重ノズル7は先端角度（円錐状部分の角度）が90°以下のものを用いるのが望ましい。先端角度が90°以下の多重ノズル7を用いることにより、多重ノズル7先端に接して流れる硬化用液の流れに乱流を生じさせることがなく、均一な粒径のシームレスカプセルSCを形成することができる。

【0036】

工程Bにおいて、多重ノズル7の外方ノズルと内方ノズルとのそれぞれの先端は、同一平面上に配置してもよいし、外方ノズル先端よりも内方ノズル先端を1～5mm突出した構造としてもよい。

【0037】

工程Bにおいて、多重ノズル7の先端位置を、流路管11の軸線中心と一致させてもよいし、軸線中心から偏心させて配置してもよい。多重ノズル7の先端位置を流路管11の軸線中心と一致させる場合には、多重ノズル7から吐出される多層液滴が多重ノズル7の軸線中心部に沿って真っ直ぐに流下する。一方、多重

ノズル 7 の先端位置を軸線中心から偏心させて配置した場合には、多層液滴は流路管 11 の内壁近傍をスパイラル状の軌道に沿って流下するので、多層液滴の流下時間を長くすることができる。また、多重ノズル 7 の位置を流路管 11 の軸線中心に対し変位可能とすることで、シームレスカプセルの出来上がり状態を調整することができ、偏肉やアイズの発生を防止して高品質の製品を得ることができる。

【0038】

工程 B 及び C において、流路管 11 のいずれかにストロボスコープを配置し、流路管 11 内を流下する多重液滴の粒径および形状をモニターできるように構成することが望ましい。このようにストロボスコープによって多重液滴をモニターすることで、製造すべきシームレスカプセルの粒径に合わせて多重ノズル 7 からの各液の吐出条件、振動条件、硬化用液の流速等を迅速に調整でき、目的の粒径を有し、偏肉やアイズのないシームレスカプセルを無駄なく製造できる。

【0039】

工程 C において、硬化用液 10 が流路管 11 に流れ込む部分を、オーバーフロー方式とし、流路管 11 の端面の全周から硬化用液 10 が流入するように構成することが望ましい。流路管 11 の端面の全周から硬化用液 10 を流入させることで、流路管 11 内の硬化用液流に局所的な乱流が発生するのを防ぐことができる。

【0040】

工程 C において、循環使用される硬化用液 10 から水分を除去する脱水手段を硬化溶液 10 と接するいずれかに設けることが望ましい。硬化用液 10 には大気中、あるいは多層液滴から水分が混入する可能性がある。硬化用液 10 中の水分量が増加すると、皮膜が変形したり、カプセル同士が接着し易くなり、さらに皮膜液の硬化状態にバラツキを生じるなどの不具合が起こるおそれがある。前記脱水手段を設けて硬化用液 10 の水分含量を可能な限り減じておくことで、高品質のシームレスカプセル SC を安定して製造できる。前記脱水手段としては、吸水材吸収方式、冷却トラップ方式、マイクロ波加熱方式などのいずれかを選択使用でき、通常はシリカゲルなどの吸水材と硬化用液 10 とを接触させる簡単なもの

が用いられる。

【0041】

工程Dにおいて、分離器12のメッシュ13の上に硬化用液10と共に流下し、該メッシュ13で硬化用液10からシームレスカプセルSCを分離することに代えて、メッシュまたは布フィルター製のベルトコンベアを備えた分離・搬送装置を用い、ベルトコンベアで流路管11からの流出物を受け、硬化用液10を落下、回収してシームレスカプセルSCのみをベルトコンベアで移送する構成としてもよい。このような分離・搬送装置を用いることで、分離されたシームレスカプセルSCが積み重なって下方側のカプセルが変形したり潰れる不具合を防ぐことができる。

【0042】

<工程E>

前述した工程B～Dを経て製造され、硬化用液と分離されたシームレスカプセルは、工程Eにおいてシームレスカプセル表面に付着した硬化用液を除去するとともに、表面が乾燥して実質的に相互付着性がないシームレスカプセルを形成する。本発明の好ましい実施形態において、この工程Eは、以下のサブ工程e1～e7を備えている。

【0043】

工程e1：工程Dで硬化用液から分離したシームレスカプセルを、そのまま又は皮膜を溶解しない液体からなる保冷液に浸漬し、0℃～20℃、好ましくは1～10℃程度に保冷し、皮膜の硬化を促進する工程、

工程e2：保冷後のシームレスカプセルを遠心分離して、カプセル表面に付着した液体を除去する工程、

工程e3：遠心分離後のシームレスカプセルを乾燥させる工程、

工程e4：乾燥後のシームレスカプセルを有機溶媒で洗浄する工程、

工程e5：有機溶媒で洗浄した後のシームレスカプセルを乾燥させる工程、

工程e6：工程e5終了後のシームレスカプセルを篩過、選別する工程、

工程e7：乾燥終了後又は篩過、選別後のシームレスカプセルを包装する工程

。

【 0 0 4 4 】

工程 e 1 において、保冷方法は特に限定されず、硬化用液から分離したシームレスカプセルをトレーに入れ、保冷液を入れ、トレーごと冷蔵庫に入れ、一定時間冷却する方法、シームレスカプセルをコンベア上で搬送しつつ、トンネル式冷却機を通過させて保冷する方法、冷却板と接触させる方法などを用いることができる。保冷液は皮膜を軟化、溶解または崩壊させない材料、例えば中鎖脂肪酸トリグリセリドのような食用油、レシチンなどの界面活性剤を含む食用油などが好ましい。

【 0 0 4 5 】

工程 e 1 において、保冷温度を 2℃程度とすることで、カプセル皮膜中の水分の凍結を防ぎつつ、カプセル皮膜の硬化を促進することが望ましい。

【 0 0 4 6 】

工程 e 2 において、遠心分離条件は、シームレスカプセルの皮膜に付着している油等の液体が外観上無くなる一方、皮膜が変形したり破れない程度の回転数と時間で行われる。この遠心分離によってシームレスカプセル表面の油をできるだけ除去することによって、次の工程 e 3 の乾燥工程における乾燥効率が向上し、乾燥に必要な時間を短縮できる。

【 0 0 4 7 】

工程 e 2 において、遠心分離を用いる皮膜表面の脱油処理に代えて、布、親油処理した紙、不織布などでカプセルをラビング処理することで、皮膜表面の油を除去してもよい。

【 0 0 4 8 】

工程 e 3 において、乾燥方式は特に限定されず、従来より粒状物の乾燥に用いられている方法及び装置を用いて実施できる。例えば通風乾燥法（流動床乾燥法を含む）、ドラム乾燥法、減圧乾燥法などを用いることができる。通風乾燥法またはドラム乾燥法を用いる場合、シームレスカプセルを皮膜軟化温度以下、好ましくは 0～40℃、より好ましくは 10～30℃の空気流と接触させる。

【 0 0 4 9 】

工程 e 3 において、ドラム乾燥法を用いる場合にはドラム内にシームレスカプ

セルのスリップを防ぐバッフルを設けることが望ましい。シームレスカプセルがドラム内でスリップすると乾燥状態がばらついて、未乾燥部分を生じるおそれがある。

【0050】

工程 e 3 において、通風乾燥法またはドラム乾燥法を用いる場合、導入する空気の温度は、乾燥開始から終了まで同一温度（例えば室温の空気）としてもよいし、途中で温度を変化させてもよい。例えば、乾燥開始当初は 25℃ 以下の冷風を用い、所定時間経過後に 25℃ 以上の空気を供給して乾燥を行ってもよい。導入空気は湿度を低くしておくことが望ましく、必要に応じてシリカゲル等の吸水材層を通過させて乾燥した空気を供給してよい。

【0051】

工程 e 3 において、通風乾燥法またはドラム乾燥法を用いる場合、シームレスカプセルを載せる通気板またはドラムの目開きは、シームレスカプセルの粒径に応じて選択使用することが望ましい。

【0052】

工程 e 4 において、シームレスカプセルを洗浄するのに用いる有機溶媒は、シームレスカプセルの皮膜に付着している油分（硬化用液、保冷液）を溶解できるとともに、皮膜を軟化、溶解又は崩壊させない有機溶媒であればよく、好ましくはエチルアルコール、酢酸エチル、アセトン、ヘキサンなどの炭化水素またはそれらの混合液が挙げられる。

【0053】

工程 e 4 において、シームレスカプセルを有機溶媒で洗浄する方法は特に限定されず、シームレスカプセルを有機溶媒中にドブ漬けた後、カプセルを引き上げる方法、シームレスカプセルに有機溶媒の液滴または霧を散布する方法などが用いられる。有機溶媒の温度は 0～40℃ 程度、好ましくは室温とする。洗浄回数、洗浄時間は特に限定されず、1 回又は複数回洗浄を繰り返してもよい。この洗浄操作において、シームレスカプセルの皮膜を傷めない程度に攪拌したり、超音波を加えて洗浄効率を高めてもよい。洗浄後の有機溶媒は、回収して精製し、再使用される。

【0054】

工程 e 5 の乾燥（二次乾燥）は、有機溶媒で洗浄後、シームレスカプセルから有機溶媒を除去するために主として行われる。この乾燥方式は特に限定されず、従来より粒状物の乾燥に用いられている方法及び装置を用いて実施できる。例えば通風乾燥法（流動床乾燥法を含む）、ドラム乾燥法、減圧乾燥法、遠心乾燥法などを用いることができる。その温度、湿度、使用機器等は、工程 e 3 の乾燥工程とほぼ同様としてよい。乾燥装置からの有機溶媒を含む排気ガスは、冷却トラップや適当な溶媒吸着剤に接触させて脱溶媒処理される。

【0055】

工程 e 6 において、二次乾燥工程（工程 e 5）終了後のシームレスカプセルを篩過、選別する方法は、従来より粒状物、特に軟カプセル等のカプセル状医薬の製品検査に用いられている手法を用いて行うことができる。シームレスカプセルにおける検査項目としては、粒径の大小、形状異常品の有無、皮膜潰れの有無、濁りや夾雑物の有無、外観不良品（偏肉、アイズなど）の有無、複数個融着品の有無などが挙げられる。内容物に関しては、シームレスカプセルを抜き出し、製薬上または食品衛生上必要な各種分析試験を施す。

【0056】

工程 e 7 において、乾燥終了後又は篩過、選別後のシームレスカプセルを包装する前に、例えば乳糖、マンニトール、粉末オブラート、コーンスターチなどのデンプンなどの食品製造上または薬学上許容される粉体を付着防止剤としてカプセル表面に適量振りかけ、カプセルのブロッキング防止を図ってもよい。

【0057】

なお、前記実施形態は本発明の一例を示したに過ぎず、本発明は前記例示に限定されることなく種々の変更が可能である。

【0058】**【実施例】**

以下、実施例により本発明の効果を明確にする。

充填液（芯液）として中鎖脂肪酸トリグリセリドと、皮膜物質として表 1 中に記した各組成の皮膜物質 30 質量%と水 70 重量%を混合し加熱溶解した皮膜液

とを用い、シームレスミニカプセル製造装置「スフェレックス（登録商標）」（フロイント産業株式会社製）を用いて、その多重ノズルから 4 ～ 2 0 個／秒の速度にて 7℃に冷却した中鎖脂肪酸トリグリセリドからなる硬化用液中に多層液滴を滴下し、表 1 に記した N o. 1 ～ 6 の各組成のシームレスカプセルを製造した。

【 0 0 5 9 】

製造した N o. 1 ～ 6 の各カプセルについて、日局崩壊試験に準拠して崩壊試験を実施した。結果を表 1 にまとめて記す。

【 0 0 6 0 】

【表 1】

水に対するカプセルの崩壊性 (37°C)

No.	1	2	3	4	5	6
粒径(mm)	5	5	5	5	5	5
ゼラチン質量%	6	8	12	16	18	27
グリセリン質量%	4	2	8	4	2	3
皮膜質量%	10	10	20	20	20	30
充填液	中鎖脂肪酸トリグリセリド	中鎖脂肪酸トリグリセリド	中鎖脂肪酸トリグリセリド	中鎖脂肪酸トリグリセリド	中鎖脂肪酸トリグリセリド	中鎖脂肪酸トリグリセリド
充填液質量%	90	90	80	80	80	70
崩壊時間(秒) ^{*1)}	7	10	10	60	120	300
備考	速やかに溶解する。	速やかに溶解する。	速やかに溶解する。	No.3に比べ崩壊までに 時間は掛かる。	No.4に比べ崩壊までに 時間は掛かる。	崩壊するまでにかなり の時間が掛かる。
崩壊性 ^{*2)}	◎	◎	◎	△	×	×

*1)カプセルが崩壊するまでの時間(n=6)

*2)◎:崩壊性良好 △:崩壊性に難あり ×:崩壊性悪い

【0061】

表 1 の結果から、本発明に係る N o . 1 ～ 3 のシームレスカプセルは崩壊性に優れており、口腔内即溶シームレスカプセルとして好適である。

N o . 4 のシームレスカプセルは N o . 3 に比べ、崩壊までに時間がかかる。

N o . 5 及び N o . 6 のシームレスカプセルは崩壊までにさらに時間がかかり、口腔内即溶カプセルに適した組成とは言えない。

【 0 0 6 2 】

【発明の効果】

以上説明したように、本発明によれば、口腔内で容易に破れる口腔内即溶性を有し、製造時に皮膜硬化不良や潰れなどのトラブルを生じ難い製品を製造できる口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

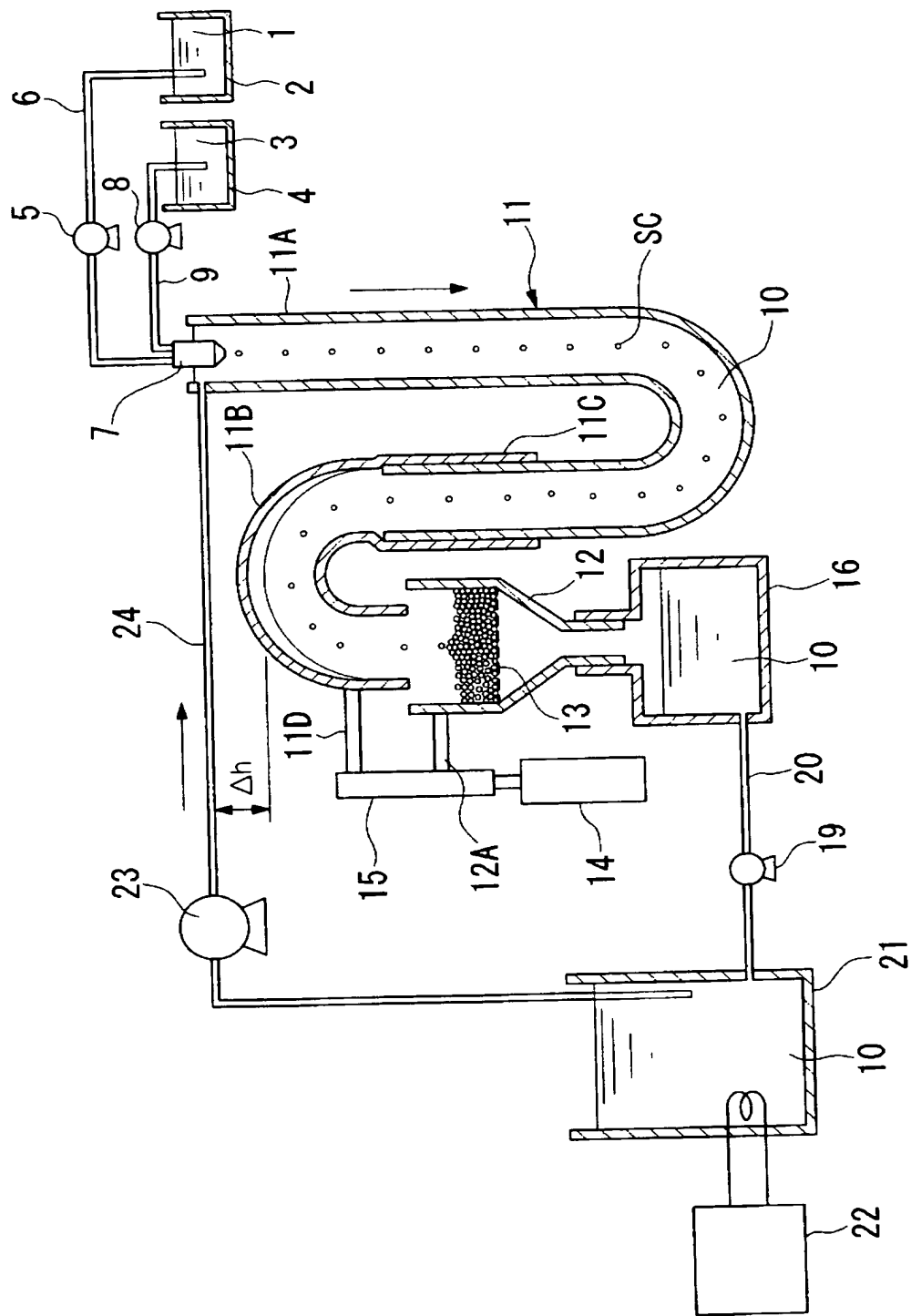
【図 1】 本発明方法を実施するのに好適な液中ノズル式シームレスカプセル製造装置を例示する概略構成図である。

【符号の説明】

- 1 芯液
- 3 皮膜液
- 7 多重ノズル
- 1 0 硬化用液
- 1 1 流路管
- 1 2 分離器
- 1 3 メッシュ
- 1 4 駆動源
- S C シームレスカプセル

【書類名】 図面

【図 1】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 口腔内で容易に破れる口腔内即溶性を有し、製造時に皮膜硬化不良や潰れなどを生じ難い口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法の提供。

【解決手段】 ゼラチンなどの皮膜形成剤とグリセリンなどの可塑剤とを含む皮膜物質で充填物質を被覆してなり、粒径が 1 ～ 1 0 mm、皮膜物質と充填物質との質量比 5 : 9 5 ～ 7 0 : 3 0 の範囲であるシームレスカプセルの製造方法であって、充填物質を含む芯液 1 と、皮膜物質を溶解した皮膜液 3 とを多重ノズル 7 から吐出させて多層液滴を形成し、硬化用液中に流しながら皮膜液を硬化させ、シームレスカプセルを形成し、硬化用液から分離したシームレスカプセルを後処理して実質的に相互付着性がないシームレスカプセル S C を形成する口腔内即溶シームレスカプセルの製造方法。

【選択図】 図 1

認定・付加情報

特許出願の番号	特願 2002-268714
受付番号	50201379298
書類名	特許願
担当官	長谷川 実 1921
作成日	平成14年 9月25日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】	000112912
【住所又は居所】	東京都新宿区高田馬場2丁目14番2号
【氏名又は名称】	フロイント産業株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】	100106909
【住所又は居所】	東京都新宿区高田馬場3-23-3 ORビル
【氏名又は名称】	棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】	100064908
【住所又は居所】	東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビル 志賀国際特許事務所
【氏名又は名称】	志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】	100101465
【住所又は居所】	東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビル 志賀国際特許事務所
【氏名又は名称】	青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】	100094400
【住所又は居所】	東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビル 志賀国際特許事務所
【氏名又は名称】	鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】	100106057
【住所又は居所】	東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビル 志賀国際特許事務所
【氏名又は名称】	柳井 則子

次頁無

特願 2 0 0 2 - 2 6 8 7 1 4

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[0 0 0 1 1 2 9 1 2]

1 . 変更年月日

1 9 9 0 年 8 月 2 7 日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都新宿区高田馬場 2 丁目 1 4 番 2 号

氏 名

フロイント産業株式会社